PCT

国際事務局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(11) 国際公開番号 (51) 国際特許分類 5 C07D 417/06, 417/14, 281/10 A1 A61K 31/55 (43) 国際公開日 1992年7月23日(23.07.1992)

(21) 国際出願番号

PCT/JP91/01804

(22) 国際出願日

Ř

1

1991年12月27日(27.12.91)

(30) 優先権データ

特頭平2/416066

JΡ 1990年12月28日(28, 12, 90)

(71) 出願人;および

(72) 発明者

金子 昇(KANEKO, Noboru)[JP/JP]

〒157 東京都世田谷区千歳台2-41-10 Tokyo, (JP)

(72) 発明者; および

(75)発明者/出願人(米国についてのみ)

大澤立志(OOSAWA, Tatsushi)[JP/JP]

酒井輝行(SAKAI, Teruyuki)[JP/JP]

太田英男(OOTA, Hideo)[JP/JP]

〒370-12 群馬県高崎市宮原町3番地

麒麟麦酒株式会社 医薬開発研究所内 Gunma, (JP)

(74) 代理人

弁理士 武田正彦,外(TAKEDA, Masahiko et al.) 〒100 東京都千代田区内幸町1丁目1番1号 インペリアルタワー Tokyo, (JP)

(81) 指定国

AT(欧州特許), AU, BE(欧州特許), BG, BR, CA,

CH(欧州特許), CS, DE(欧州特許), DK(欧州特許),

ES(欧州特許), FI, FR(欧州特許), GB(欧州特許),

GR(欧州特許),HU,IT(欧州特許),KR, LK, LU(欧州特許),

MC(欧州特許), NL(欧州特許), NO, PL. RO. RU, SE(欧州特許), US

添付公開書類

国際調査報告書

WO 92/12148

(54) Title: 1,4-BENZOTHIAZEPINE DERIVATIVE

(54) 発明の名称

$$-0 \xrightarrow{CH_3} \xrightarrow{CH_3} (a) \xrightarrow{R^{2N}} (b)$$

(57) Abstract

%.

To provide a compound which inhibits the kinetic cell death of cardiac muscles without inhibiting cardiac functions. A 1,4-benzothiazepine derivative represented by general formula (I) and a pharmaceutically acceptable salt thereof, wherein R represents H or C₁ to C₃ lower alkoxy; X represents O or H₂; n represents 1 or 2; R¹ represents H, substituted phenyl (wherein the substituent is OH or C₁ to C₃ lower alkoxy), (a), C₁ to C₃ lower alkoxy, or (b) wherein R² represents C₁ to C₃ acyl; and ph represents phenyl.

[目的] 心抑制作用を伴なうことなく、しかも心筋のKD(Kinetic cell death)抑制作用を持つ化合物を提供する。

[構成] 次式 [I] で示される1, 4-ベンゾチアゼピン誘導体またはその薬

学的に許容しうる塩。

$$\mathbb{R} \xrightarrow{\mathbb{R}^{1}} \mathbb{N} \xrightarrow{\mathbb{R}^{1}} \mathbb{N} \xrightarrow{\mathbb{R}^{1}} \mathbb{N}$$

式中、各置換基は下記の通り定義されるものである。

Rは、Hまたは炭素数1~3の低級アルコキシ基を表わす。

Xは、OまたはH₂を表わす。

nは、1または2を表わす。

 R^1 は、水素原子、置換フェルニ基(ここで置換基はOHまたは炭素数 $1\sim3$ の

低級アルコキシ基である)、

炭素数1~3の低級アルコキシ基または

(ここで R^2 は、炭素数 $1\sim3$ のアシル基である)を表わす。

phは、フェニル基を表わす。

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出願のハンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AT オーストリア
AU オーストラリア
BB ハルバートス
BB ハルバートス
BF アランス
BF アリカイナーファ
BF アリカイナーファ
BF アリカリア
BG フリカリア
BJ ハナン
BR フラジル
CA カナタ
CF 中央アフリカ共和国
CG コンゴー
CH スイス
CI コート・シホアール
CM カィルーン
CS チェコスロバキア
DE ドイツ
DK デンマーク
MC モナコ
MM モーリタニア
MM マラウイ
NL オランダ
NO ノルウェー
NO ノルウェー
RO ルーマニア
RU ロシア連邦
SD スウェーア
CS スウェーア
SE スウェーア
SE スウェーア
CS チェコスロバキア
MC モナコ
MG マダカスカル

ML マリ
MM モーリタニア
MM モーリタニア
MM マラウイ
NL オランダ
NO ノルウェー
RU ロシア連邦
SD スウェーデン
ST ファーデン
ST ファード・ジェアール
CS チェコスロバキア
MC モナコ
MG マダカスカル

į

3

り 明細書

1. 4-ベンゾチアゼピン誘導体

技術分野

本発明は、新規な1, 4ーベンゾチアゼピン誘導体に関し、特に、心抑制作用を伴うことなく、心筋の過収縮及び過伸展を抑制し、心筋を壊死から保護する作用を有する新規な1, 4ーベンゾチアゼピン誘導体にするものである。

また、前記新規な1, 4 — ベンゾチアゼピン誘導体を有効成分とする循環器に作用する医薬に関し、特に、新規な1, 4 — ベンゾチアゼピン誘導体を有効成分として、心抑制作用を伴うことなく、心筋の過収縮及び過伸展を抑制することができ、心筋を壊死から保護する作用を有する1, 4 — ベンゾチアゼピン誘導体に関するものである。

従来の技術

近年、人口の高齢化に伴なって循環器疾患が増加しており、中でも高血圧、狭 心症、心筋梗塞は年々増加している。特に、心筋梗塞は突然に発症し、それによ る致死率はきわめて高い。その成因については、従来より血栓または冠鑾縮によ り心臓の栄養血管である冠動脈が閉塞して発症すると考えられてきたが、最近金 子らは、心筋梗塞患者の心筋に二種類の壊死形態、即ち、静力学的細胞死 「St atic cell death] (以下SDという) および動力学的細胞死 「K inetīc cell death] (以下KDという) があり、ヒトの心筋 梗塞の主体をなす細胞死はKDであるという自己崩壊説を心筋梗塞の新しいメカ ニズムとして提唱した(東京女子医科大学雑誌、52、1443、1982年)。 また金子らは、ウサギを用いてKDによる心筋梗塞モデルを作成し、一部のカル シウム拮抗薬がその発症を抑制することを明らかにした(特公昭61-4065 1号公報参照)。さらに最近、ラットの摘出心臓を用いるランゲンドルフ法によ るインビトロ系のKDによる心筋梗塞モデルを作成することに成功し、これを用 いて一部のカルシウム拮抗薬について、インビボ系と同様のKD抑制作用を見出 している。しかし、このようなカルシウム拮抗薬には、心抑制作用が強いものが あるため、心抑制作用が弱くしかも強いKD抑制作用を持つ化合物が望まれてい た。

2 発明の開示

本発明は、心抑制作用を伴なうことなく、KD抑制作用を持つ化合物及び新規な1,4-ベンゾチアゼピン誘導体、特に、特定の置換基を有する新規な1,4-ベンゾチアゼピン誘導体及びその薬学的に許容しうる塩を提供することを目的とするものである。

また、本発明は、前記特定の置換基を有する新規な1, 4 - ベンゾチアゼピン 誘導体及びその薬学的に許容しうる塩を有効成分とする心筋壊死の予防薬剤並び に急性心筋梗塞の予防薬剤及び治療薬剤を提供することを目的とするものである。

本発明は、1. 4 - ベンゾチアゼピン誘導体およびその薬学的に許容される塩 によって上記目的を達成した。

すなわち、本発明による化合物は、次式[I]、

$$\mathbb{R}^{\mathbb{N}} \xrightarrow{\mathbb{N}} \mathbb{N} \longrightarrow \mathbb{N}^{\mathbb{N}}$$

〔式中、各置換基は下記の通り定義されるものである。

Rは、Hまたは炭素数1~3の低級アルコキシ基を表わす。

Xは、OまたはH₂を表わす。

nは、1または2を表わす。

 R^1 は、水素原子、置換フェニル基(ここで置換基はOHまたは炭素数 $1\sim3$ の低級アルコキシ基である)、

炭素数1~3の低級アルコキシ基または

(ここで R^2 は、炭素数 $1\sim3$ のアシル基である)を表わす。

phは、フェニル基を表わす。〕で示される1, 4-ベンゾチアゼピン誘導体またはその薬学的に許容しうる塩である。

本発明による新規な1, 4-ベンゾチアゼピン化合物が、心抑制作用を伴わずに、強力なKD抑制作用を有することは、1, 4-ベンゾチアゼピン化合物について新たに発見された新規な特性である。

式 [I] で示される化合物は、塩基性の窒素原子を有しているので、この位置において酸付加塩があり得るが、酸付加塩を形成すべき酸は薬学的に許容されるものであるべきである。従って式 [I] で示される化合物の薬学的に許されうる塩も本発明による化合物の範囲内のものである。このような塩としては、例えば塩酸塩、硫酸塩等の無機酸塩、およびクエン酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、安息香酸塩、コハク酸塩、酢酸塩、酒石酸塩、リンゴ酸塩等の有機酸塩をあげることができる。

本発明による心筋壊死の予防薬剤並びに急性心筋梗塞の予防及び治療薬剤は、 共に、前記式[I]で示される1、4-ベンゾチアゼピン誘導体又はその薬学的 に許容し得る塩の1種又は2種以上を有効成分として含むものである。

本発明による新規な1、4ーベンゾチアゼピン誘導体及びその薬学的に許容し得る塩は、心抑制作用を伴わずに強力な心筋壊死抑制作用を有するものであり、心筋壊死の優れた予防薬剤として、また、急性心筋梗塞の優れた予防及び治療薬剤として使用することができる。したがって、本発明は、優れた心筋壊死の予防並びに優れた急性心筋梗塞の予防及び治療を行うことができる薬剤を提供することができる。

1, 4-ベンゾチアゼピン誘導体の製造

式 [I] で示される本発明化合物は、多数の経路により製造されうるが、例えば次のようなA)~E)の経路の反応によって製造することができる。ただし、

WO 92/12148 PCT/JP91/01804

4

反応式中のR, R^1 、X, n およびp h は、式 [I] 中で定義された通りである。 経路A) : この経路は、一般的に次の様に示される。

$$R$$
 (1)
 R
 $C 1$
 $E t_3 N$
 $(E t = x \neq N E)$

$$\mathbb{R} \xrightarrow{(3)} \mathbb{N} \xrightarrow{\mathbb{N}} \mathbb{N} \xrightarrow{p \text{ h}}$$

化合物 (1) をトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン等の塩基の存在下で、塩化メチレン、クロロホルム、テトラヒドロフラン (THF) 等の非プロトン性の溶媒中で好ましくは 0 \mathbb{C} \sim 室温にてアクリロイルクロリドと反応させることによりアミド体 (2) が得られる。これを塩化メチレン、クロロホルム、メタノール、エタノール、THF 等の溶媒中で室温にて4 - ベンジルピペリジンと反応させることにより本発明化合物 (3) が得られる。生成物は、常法により単離精製される。

経路B):この経路は、一般的に次の様に示される。

$$R \xrightarrow{S} N \bigcap_{(5)} p h$$

化合物(1)をトリエチルアミン等の塩基の存在下で塩化メチレン、クロロホルム、THF等の非プロトン性の溶媒中で好ましくは0℃~室温にてブロモアセチルクロリドと反応させることによりアミド体(4)が得られる。これをアセトニトリル、メチルエチルケトン、アセトン等の溶媒中で炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化ナトリウム等の塩基の存在下で4~ベンジルピペリジンと加熱還流することにより本発明化合物(5)が得られる。生成物は、常法により単離精製される。

経路C):この経路は、一般的に次の様に示される。

$$R \xrightarrow{\text{NCSBSVid}} SO_2C1_2$$

$$\mathbb{R} \xrightarrow{S \longrightarrow \mathbb{N}} \mathbb{R}^3 \longrightarrow \mathbb{H} \times \mathbb{N} \xrightarrow{p \text{ h}} \mathbb{N}$$

(R³は、水素原子を除く前記R¹である)。

この経路は、3つの工程の反応から成り立っており、第一段階は出発物質(2)の2位のクロル化である。適当な非プロトン性溶媒、好ましくはトルエン中でNークロルコハク酸イミド(NCS)の存在下にアミド体(2)と加熱還流するか、あるいはアミド体(2)を塩化メチレン、クロロホルム等の非プロトン性の溶媒中で塩化スルフリルと0℃~室温、好ましくは0℃にて反応させることによりクロル体(6)が得られる。次いで、これを塩化メチレン、アセトニトリル等の非プロトン性溶媒中でインドール誘導体、置換ベンゼン誘導体、アルコール等の存在下で塩化第二スズ、塩化亜鉛、塩化アルミニウム等のルイス酸と好ましくは0℃~室温にて反応させることによって化合物(7)が得られる。これを、経路A)と同様に4ーベンジルピペリジンと反応させることにより本発明化合物(8)が得られる。生成物は常法により単離精製される。

経路D):この経路は、一般的に次の様に示される。

$$R \xrightarrow{S \longrightarrow N \longrightarrow B r} \xrightarrow{NCS55vit} S0_2C1_2$$

この経路も経路C)と同様に3つの工程の反応から成り立っており、第1段階は化合物(4)のクロル化である。適当な非プロトン性溶媒、好ましくはトルエン中でNークロルコハク酸イミド(NCS)の存在下にアミド体(4)と加熱還流するか、あるいはアミド体(4)を、塩化メチレン、クロロホルム等の非プロトン性の溶媒中で塩化スルフリルと室温にて反応させることによりクロル体(9)が得られる。これを塩化メチレン、アセトニトリル等の非プロトン性溶媒中でインドール誘導体、置換ベンゼン誘導体、アルコール等の存在下に塩化第二スズ、塩化亜鉛、塩化アルミニウム等のルイス酸と好ましくは0℃~室温にて反応させることによって化合物(10)が得られる。これを経路B)と同様に炭酸カリウ

ム、炭酸ナトリウム等の塩基の存在下で4ーベンジルピペリジンと反応させることにより本発明化合物(11)が得られる。生成物は常法により単離精製される。 経路E):この経路は、一般的に次の様に示される。

$$\begin{array}{c|c}
R & & & \\
\hline
 & & & \\
R & & & \\
\hline
 & & & \\
\hline$$

この反応では、アミド体(12)を非プロトン性溶媒、好ましくはTHF中で 適当な還元剤、例えば水素化アルミニウムリチウム、水素化メトキシエトキシア ルミニウムナトリウムおよびジボランから選ばれたものと好ましくは0℃~室温 あるいは加熱還流することによりアミン体(13)が得られる。生成物は常法に より単離精製される。

このようにして製造することができる本発明化合物は、常法により前述したような酸付加塩の形にすることができる。

本発明化合物の有用性

本発明による式 [I] で示される1, 4ーベンゾチアゼピン誘導体およびその 薬学的に許容しうる塩は、後記の薬理試験の結果に示されているように、KD抑 制作用を有しており、循環器疾患用の治療薬となりうる。具体的には抗心筋梗塞 薬、特に急性心筋梗塞の予防もしくは治療薬剤あるいは心筋壊死抑制剤として有 用である。

本発明化合物を急性心筋梗塞の予防もしくは治療薬剤として用いる場合の投与量は、疾患の程度、患者の体重、投与経路などにより異なっていて特に制限はな

いが、通常は成人(平均体重60kg)1日あたり10mg~1000mg程度を1日1回程度経口的あるいは非経口的(たとえば静脈注射)に投与することができる。投与剤型としては、例えば散剤、細粒剤、顆粒剤、錠剤、カプセル剤、注射剤などがあげられる。また、製剤化の際は、通常の製剤担体もしくは希釈剤を用い、常法によって製造することができる。

本発明による化合物は、心抑制作用を伴わずに強力な心筋壊死抑制作用を有するものであり、その結果優れた急性心筋梗塞の予防もしくは治療薬剤を提供することが可能である。本発明による化合物が上記のような効果を有することは、当業者にとって思いがけなかったことと解される。

実施例:

以下の実験例は、本発明を更に具体的に説明するものであるが、本発明は、その要旨を越えない限りこれらの実験例によって限定されるものではない。

〔化合物の合成〕

本発明に係る化合物の合成例およびその物理化学的性質は下記の通りである。 なお、核磁気共鳴スペクトル(NMR)の測定はテトラメチルシランを内部標準 として行なってppmに表示してある。部は容量部を示す。

実験例1

2、3、4、5ーテトラヒドロー1、4ーベンゾチアゼピン(11g)およびトリエチルアミン(13.5g)をTHF(300ml)に溶解し、これにアクリロイルクロリド(9.5g)を氷冷下滴下し、室温にて30分間撹拌した。10%水酸化カリウム水溶液を加え、室温にて撹拌した後クロロホルムにて抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後芒硝で乾燥し、減圧下に溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ワコーゲルCー200、200g)にて精製し、n-ヘキサン(60部)+酢酸エチル(40部)の混合溶媒にて溶出し、4ーアクリロイルー2、3、4、5ーテトラヒドロー1、4ーベンゾチアゼピン(12.5g)を得た。

mp 108. 5~110. 0°C

IR, KBr (cm⁻¹):1635,1590.

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃, 100MH₂) δ :

2. 76~2. 97 (2H, m), 3. 99~4. 23 (2H, m), 4. 72 ~4. 86 (2H, m), 5. 57~5. 79 (1H, m), 6. 13~6. 9 1 (2H, m), 7. 12~7. 68 (4H, m), FD-MS (m/z): 219 (M⁺),

実験例2

7-メトキシー2、3、4、5-テトラヒドロー1、4-ベンゾチアゼピン(10、0g)(後述の調製例 $1\sim$ 6参照)、トリエチルアミン(10、2g)、アクリロイルクロリド(6、9g)を実験例1の製造法と同様に反応させ、4-アクリロイルー7-メトキシー2、3、4、5-テトラヒドロー1、4ベンゾチアゼピン(10、6g)を得た。

mp 79.0~81.0℃

IR, (cm⁻¹):1635,1595.

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃, 100MH₂) δ :

2. 69~2. 90 (2H, m), 3. 80 (3H, s), 3. 97~4. 2 4 (2H, m), 4. 67~4. 82 (2H, m), 5. 56~5. 82 (1H, m), 6. 10~7. 53 (5H, m), FD-MS (m/z): 249 (M⁺),

実験例3

2. 3, 4, 5-テトラヒドロー1, 4-ベンゾチアゼピン(4. 8 g)、トリエチルアミン(5. 9 g)およびブロモアセチルクロリド(5. 5 g)を実験例1の製造法と同様に反応させ、4-ブロモアセチルー2, 3, 4, 5-テトラヒドロー1, 4ベンゾチアゼピン(3. 5 g)を得た。

IR: CHCl₃ (cm⁻¹):1640.

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃, 100MH₂) δ :

2. 80~3. 00 (2H, m), 3. 78~4. 18 (4H, m), 4. 7 0~4. 84 (2H, m), 7. 15~7. 65 (4H, m).

実験例4

7-メトキシー2, 3, 4, 5-テトラヒドロー1, 4-ベンゾチアゼピン(3 . 0 g)、トリエチルアミン(3. 1 g)およびブロモアセチルクロリド(3. 2 g)を実験例1の製造法と同様に反応させ、4-ブロモアセチルー7-メトキシー2, 3, 4, 5-テトラヒドロー1, 4ベンゾチアゼピン(2, 5 g)を得た。

IR_v CHCl₃ (cm⁻¹):1640.

 $^{1}H-NMR$ (CDC l_{3} , $100MH_{z}$) δ :

2. 75~2. 94 (2H, m), 3. 68~4. 18 (4H, m), 3. 8 0 (3H, s), 4. 66~4. 81 (2H, m), 6. 65~7. 58 (3H, m),

実験例5

IR, KBr (cm⁻¹):3400、2920、1635、1590 (塩酸塩として)

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃, 100MH_z) $\hat{\epsilon}$:

1. $11\sim2$. 95. (17H, m), 3. 78(3H, s), 3. $86\sim4$. 16(2H, m), 4. 65(2H, s), 6. $63\sim7$. 54(8H, m)

 $FD-MS (m/z) : 424 (M^{+})$.

実験例6

 $IR_{\mu} = \frac{CHCl_{3}}{max} (cm^{-1}) : 1640.$

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃, 500MH_z) δ :

1. 14~2. 09 (7H, m), 2. 48~3. 20 (8H, m), 3. 7 9 (3H, s), 4. 00~5. 95 (4H, m), 6. 65~7. 50 (8H, m),

 $FD-MS (m/z) : 410 (M^{+})$ o

実験例7

mp 66. 0~68. 0℃

 IR_{i} KBr $(cm^{-1}):1640c$

max

 ${}^{1}H-NMR$ (CDC 1 ₃, 100MHz) δ :

4. 05~4. 15 (2H, m), 4. 45~5. 00 (2H, m), 5. 0 1~5. 22 (1H, m), 5. 55~5. 85 (1H, m), 6. 15~6. 85 (2H, m), 7. 20~7. 70 (4H, m).

実験例8

4-r2リロイルー7-xトキシー2, 3, 4, 5-rトラヒドロー1, 4-ベンゾチアゼピン(4.0g)、塩化スルフリル(2.3g)を実験例7と同様に反応させ、<math>4-r2リロイルー2-20ロロー7-xトキシー2, 3, 4, 5-r7トラヒドロー1, 4-ベンゾチアゼピン(2.4g)を得た。

mp 97. 5~99. 5℃

IR, KBr (cm⁻¹):1640.

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃, 100MH₂) δ :

3. 84 (3H, s), 4. 13~4. 23 (2H, m), 4. 45~5. 2 0 (3H, m), 5. 60~5. 85 (1H, m), 6. 15~7. 60 (6H, m)

実験例9

前述の4-rクリロイルー2-クロロー2、3, 4, 5-テトラヒドロー1、4-ベンゾチアゼピン(2、9 g)および5-(アセタミド)インドール(2、5 g)をアセトニトリル(8 0 m l)に溶解し、これに塩化亜鉛(4、8 g)を室温にて加え、4 時間室温で撹拌した。水を加えてクロロホルムにて抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、芒硝で乾燥後減圧下に溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ワコーゲルC-200、100 g)にて精製し、クロロホルム(9 8 部)+ メタノール(2 部)の混合溶媒にて溶出し、4-アクリロイルー2-[(5-アセタミド)インドールー3-イル]-1, 4-ベンゾチアゼピン(3、0 g)を得た。

IR; (cm⁻¹):3250,1640.

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃, 100MH₂) δ :

2. 08, 2. 12 (each 1. 5H, each s), 3. 50~5. 80 (5H, m), 6. 10~8. 05 (12H, m), 9. 08 (1H, brs),

 $FD-MS (m/z) : 391 (M^{+})$

実験例10

IR: KBr (cm⁻¹):3400、3250、1635、(塩酸塩として)。 max

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃, 100MH₂) δ :

1. 00~3. 00 (13H, m), 2. 07, 2. 13 (each 1. 5 H, each s), 3. 40~5. 20 (7H, m), 6. 65~8. 10 (1 4H, m), 9. 35 (1H, br s).

 $FD-MS (m/z) : 566 (M^{+})$.

実験例11

前述の4-rクリロイル-2-クロロ-2、3、4、5-テトラヒドロ-1、4-ベンゾチアゼピン(1、0 g)、ゲラニオール(0、9 g)および塩化亜鉛(0、8 g)を実験例 9 と同様の製造法にて反応させ、4-アクリロイル-2-ゲラニルオキシ-2、3、4、5-テトラヒドロ-1、4-ベンゾチアゼピン(1、0 g)を得た。

IR: (cm⁻¹):1640° max

 $^{1}H-NMR$ (CDC l_{3} , $100MH_{z}$) δ :

1. 60 (3H, s), 1. 65 (6H, s), 2. 00 (4H, br s), 3. $75\sim5$. 20 (9H, m), 5. $40\sim5$. 80 (1H, m), 6. 10 ~6 . 75 (2H, m), 7. $10\sim7$. 35 (2H, m), 7. $40\sim7$. 6 0 (2H, m),

 $FD-MS (m/z) : 371 (M^+)$.

実験例12

前述の4-rクリロイルー2-ゲラニルオキシー2. 3. 4. 5-テトラヒドロー1. 4-ベンゾチアゼピン(1. 0 g)および4-ベンジルピペリジン(0. 6 2 g)を実験例1 0 と同様の製造法にて反応させ、4- [3- [1- (4-ベンジル)ピペリジニル] プロピオニル]-2-ゲラニルオキシー2. 3. 4. 5-テトラヒドロー1. 4-ベンゾチアゼピン(1. 3 g)(化合物(n))を得た。この化合物(n1. n2 を実験例n5 と同様の方法で処理し、塩酸塩(n3 g)をアメ状物として得た。

 $\begin{array}{ccc} & \text{CHCl}_3 \\ \text{IR}_{\nu} & \text{(cm}^{-1}) : 1640 (塩酸塩として)。} \\ & \text{max} \end{array}$

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃, 100MH_z) δ :

0. $80\sim1$. 70(5H, m), 1. 58, 1. 62, 1. 68 (each 3H, each s), 1. $80\sim\overline{2}$. 10(4H, br s), 2. $30\sim3$. 00(8H, m), 3. $70\sim5$. 30(11H, m), 7. $05\sim7$. 35(7H, m), 7. $40\sim7$. 60(2H, m).

 $FD-MS (m/z) : 546 (M^+)$

実験例13

前述の4-rクリロイルー2-クロロー7-メトキシー2、3、4、5-テトラヒドロー1、4-ベンゾチアゼピン(2.3g)およびアニソール(1.1g)を塩化メチレン(50 m 1)に溶解し、これに塩化第二スズ(2.8g)を加え、室温にて2時間撹拌した。水を加えてクロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食

塩水で洗浄し、芒硝で乾燥後減圧下に溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ワコーゲルC-200、50g)にて精製し、n-ヘキサン(70部)+酢酸エチル(30部)の混合溶媒にて溶出し、4-アクリロイル-2-[4-メトキシフェニル]-7-メトキシ-2、3、4、5-テトラヒドロ-1、4-ベンゾチアゼピン(1. 7g)を得た。

IR, CHCl₃ (cm⁻¹):1640.

 $^{1}H-NMR$ (CDC l_{3} , $100MH_{z}$) δ :

3. 81 (3H, s), 3. 83 (3H, s), 3. 60 \sim 5. 45 (5H, m), 5. 50 \sim 7. 60 (10H, m).

 $FD-MS (m/z) : 355 (M^{+})$.

実験例14 ...

前述の4-rクリロイル-2-(4-s)トキシフェニル)-7-sトキシ-2、3、4、5-rトラヒドロ-1、4-xンゾチアゼピン(1、2 g)および4-xンジルピペリジン(0、9 5 g)を実験例5 と同様の製造法にて反応させ、4-[3-[1-(4-x)]] ピペリジニル] プロピオニル] -2-(4-s)トキシフェニル)-7-sトキシ-2、3, 4, 5-rトラヒドロ-1, 4-xンゾチアゼピン(1、7 5 g)(化合物(二))を得た。この化合物(1、2 g)を実験例5 と同様の方法で処理し、塩酸塩(1、2 g)を粉末として得た。

KBr

IR, (cm⁻¹):3430、1640、(塩酸塩として)。

max

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃, 500MH₂) $\hat{\epsilon}$:

1. 10~3. 00 (15H, m), 3. 80 (3H, s), 3. 81 (3H, s), 3. 70~5. 21 (5H, m), 6. 62~7. 65 (12H, m).

 $FD-MS (m/z) : 530 (M^{+})$.

実験例 15

前述の4-プロモアセチル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1, 4-ベンゾ

チアゼピン(2.5g)および塩化スルフリル(1.5g)を実験例7の製造法と同様に反応させ、4-ブロモアセチルー2-クロロー2、3, 4, 5-テトラヒドロー1, 4-ベンゾチアゼピン(1.4g)を得た。この化合物(0.30g)、ゲラニオール(0.30g)および塩化亜鉛(0.26g)を実験例9の製造法と同様に反応させ、4-ブロモアセチルー2-ゲラニルオキシー2、3、4、5-テトラヒドロー1、4-ベンゾチアゼピン(0.21g)を得た。ついでこの化合物(0.21g)、4-ベンジルピペリジン(0.11g)、および炭酸カリウム(0.13g)を実験例6の製造法と同様に反応させ、4-[1-(4-ベンジル)ピペリジニル]アセチルー2-ゲラニルオキシー2、3, 4、5-テトラヒドロー1, 4-ベンゾチアゼピン(0.26g)を得た。

IR, CHCl₃ (cm⁻¹):1640°

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃, 500MH₂) δ :

1. 28~2. 15 (11H, m), 2. 48~3. 40 (6H, m), 1. 57 (3H, s), 1. 64 (3H, s), 1. 68 (3H, s), 3. 80~5. 30 (7H, m), 7. 10~7. 56 (9H, m), FD-MS (m/z):532 (M⁺),

実験例16

前述の4-ブロモアセチルー2-クロロー2, 3, 4, 5-テトラヒドロー1, 4-ベンゾチアゼピン (0.50g)、5-(アセタミド) インドール (1.0g) および塩化亜鉛 (0.78g) を実験例 9の製造法と同様に反応させ、4-ブロモアセチルー2-[(5-アセタミド) インドールー3-イル] -1, 4-ベンゾチアゼピン (0.67g) を得た。この化合物 (0.67g)、4-ベンジルピペリジン (0.33g)、および炭酸カリウム (0.40g) を実験例 6の製造法と同様に反応させ、2-[(5-アセタミド) インドールー3-イル] -4-[1-(4-ベンジル) ピペリジニル] アセチルー2, 3, 4, 5-テトラヒドロー1, 4-ベンゾチアゼピン (0.66g) を得た。

IR: CHC13 (cm⁻¹):3470,1670,1630.

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃, 500MH_z) δ :

1. 10~5. 35 (18H, m), 2. 13, 2. 15 (each 1. 5 H, each s), 6. 80~7. 95 (13H, m), 8. 65 (1H, b r s), 8. 80 (1H, s).

 $FD-MS (m/z) : 552 (M^{+})$.

実験例17

前述の4-ブロモアセチル-2-クロロ-7-メトキシ-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1, 4-ベンゾチアゼピン (0.19g)、アニソール (0.07g) および塩化第二スズ (0.17g) を実験例13の製造法と同様に反応させ、4-ブロモアセチル-7-メトキシ-2-(4-メトキシフェニル) -2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1, 4-ベンゾチアゼピン (0.17g) を得た。この化合物 (0.17g)、4-ベンジルピペリジン (0.09g) および炭酸カリウム (0.11g) を実験例6の製造法と同様に反応させ、4-[1-(4-ベンジル) ピペリジニル] アセチル-7-メトキシ-2-(4-メトキシフェニル) -2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1, 4-ベンゾチアゼピン (0.20g) を得た。

IR; CHC1₃ (cm⁻¹):1640.

¹H-NMR (CDCl₃, 100MH_z) ô:

1. $00\sim3$. 55 (13H, m), 3. 80 (3H, s), 3. 81 (3H, s), 3. $70\sim5$. 45 (5H, m), 6. $62\sim7$. 56 (12H, m),

 $FD-MS (m/z) : 516 (M^{+})$.

実験例18

前述の4-[3-[1-(4-ベンジル) ピペリジニル] プロピオニル]-7-メトキシ2. 3. 4. 5-テトラヒドロ-1. 4-ベンゾチアゼピン(0. 9 0 g)をテトラヒドロフラン(5 0 m l)に溶解し、0 ∞ にて水素化アルミニウムリチウム(0. 2 4 g)を加え、0 ∞ にて2 時間撹拌した。硫酸ナトリウム・1 0 水和物にて過剰の水素化アルミニウムリチウムを分解した後セライト濾過し

た。濾液を減圧下に濃縮した後、カラムクロマトグラフィー(ワコーゲルC-200、20g)にて精製し、クロロホルム(98部) + メタノール(2部)の混合溶媒にて溶出し、4-[3-[1-(4-ベンジル)ピペリジニル]プロピル]-7-メトキシ-2、3、4、5-テトラヒドロ-1、<math>4-ベンゾチアゼピン(0.71g)を得た。

CHC13

IRV (cm⁻¹):1595,1480.

max

 $^{1}H-NMR$ (CDC1_s, 500MH_z) δ :

1. 24~2. 92 (19H, m), 3. 30~3. 35 (2H, m), 3. 78 (3H, s), 4. 11 (2H, s), 6. 65~7. 45 (8H, m), FD-MS (m/z): 410 (M⁺),

実験例19

前述の4-[3-[1-(4-ベンジル) ピペリジニル] プロピオニル]-2 -(4-メトキシフェニル)-7-メトキシ-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1, 4-ベンゾチアゼピン(1, 0g) および水素化アルミニウムリチウム(0, 22g) をを実験例<math>18の製造法と同様に反応させ、4-[3-[1-(4-ベンジル) ピペリジニル] プロピル]-2-(4-メトキシフェニル)-7-メトキシ-2, <math>3, 4, 5-テトラヒドロ-1, 4-ベンゾチアゼピン(0, 46g)を得た。

IR, CHCl₃ (cm⁻¹):1610,1595,1510.

 $^{1}H-NMR$ (CDC l_{3} , $500MH_{z}$) \hat{g} :

1. $24\sim2$. 93(17H, m), $3. 40\sim4$. 46(5H, m), 3. 79(3H, s), 3. 80(3H, s), $6. 69\sim7$. 50(12H, m).

 $FD-MS (m/z) : 516 (M^{+})_{o}$

実験例20

前述の4-rクリロイル-2-クロロ-2、3、4、5-テトラヒドロ-1、

4-ベンゾチアゼピン (0.20g)、メタノール (0.1ml) および塩化第 ニスズ (0.31g) を実験例13の製造法と同様に反応させ、<math>4-アクリロイル-2-メトキシ-2、3、4、5-テトラヒドロ-1、4-ベンゾチアゼピン (0.19g) を得た。この化合物 (0.18g) および<math>4-ベンジルピペリジン (0.19g) を実験例5の製造法と同様に反応させ、<math>4-[3-[1-(4-ベンジル) ピペリジニル] プロピオニル] -2-メトキシ-2、3、4、5ーテトラヒドロ-1、<math>4-ベンゾチアゼピン (0.25g)を得た。

CHC13

IR; $(cm^{-1}):1640$.

max

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃, 100MH₂) δ :

1. 10~2. 10 (7H, m), 2. 40~2. 95 (6H, m), 3. 3 5 (3H, s), 3. 65~5. 10 (7H, m), 7. 00~7. 30 (7H, m), 7. 35~7. 55 (2H, m).

FD-MS (m/z): 424 (M⁺)。 <出発物質7-メトキシー2, 3, 4, 5-テトラヒドロー1, 4-ベンゾチアゼピンの合成>

調製例1

2. 5-ジヒドロキシ安息香酸(50.0g)をアセトニトリル(400m1)に溶解し、これに硫酸ジメチル(67.5m1)および炭酸カリウム(98.1g)を加え、3時間加熱還流した。水を加えてクロロホルム抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後芒硝で乾燥し、減圧下に溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(partotallowardeaugeneta

IR; CHCl₃ (cm⁻¹):3250,1680,1620.

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃, 100MH_z) $\hat{\mathfrak{o}}$:

3. 77 (3H, s), 3. 94 (3H, s), 6. 89 (1H, d, J = 8.

5 Hz), 7. 06 (1H, dd, J = 2. 9 Hz, 8. 5 Hz), 7. 27 (1H, d, J = 2. 9 Hz), 10. 27 (1H, s).

調製例2

mp 99. 5~100. 5℃

IR, CHCl₃ (cm⁻¹):1710,1490.

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃, 100MH₂) δ :

3. 37(3H, s), 3. 45(3H, s), 3. 83(6H, s), 7. $02\sim7$. 09(2H, m), 7. $45\sim7$. 51(1H, m).

調製例3

前述のメチル 2[(iyx + iy) + iy] + iy 安息香酸 (20.0g) にジフェニルエーテル (100m1) を加え、265~ 270 (iy) にて (iy) に (i

mp 64. 0~65. 0°C。
IR, (cm⁻¹):1720、1650、1590。

 $^{1}H-NMR$ (CDC l_{3} , $100MH_{z}$) δ :

3. 04(6H, s), 3. 83(3H, s), 3. 87(3H, s), 7.

調製例4

22

00 (1H, dd, J=2. 9Hz, 8. 5Hz), 7. 39 (1H, d, J=2. 9Hz), 7. 42 (1H, d, J=8. 5Hz).

前述のメチル 2ジメチルカルバモイルチオー5ーメトキシ安息香酸(20.0g)をメタノール(200ml)に溶解し、これにナトリウムメトキシド(8.0g)を加え20時間加熱還流した。10%塩酸水(300ml)にあけ酢酸エチルにて抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、芒硝で乾燥し、減圧下に溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ワコーゲルC-200、200g)にて精製し、n-n+サン(20m)+酢酸エチル(10部)の混合溶媒にて溶出し、メチル 2-120分プトー130を得た。

IR, CHCl₃ (cm⁻¹):1700,1590,1470.

 $^{1}H-NMR$ (CDC l_{3} , $100MH_{z}$) δ :

3. 80 (3H、s)、3. 92 (3H、s)、4. 47 (1H、s)、6. 88 (1H、dd、J=3. 0Hz、8. 5Hz)、7. 22 (1H、d、J=8. 5Hz)、7. 51 (1H、d、J=3. 0Hz)。 調製例5

前述のメチル 2-メルカプト-5-メトキシ安息香酸(6.5g) および塩酸2-クロロエチルアミン(4.6g)をジメチルホルムアミド(100ml)に溶解し、これに氷冷下ナトリウムメトキシド(4.7g)を加えた後、室温で12時間撹拌した。10%塩酸水(100ml)にあけ、クロロホルム抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、芒硝で乾燥後減圧下に溶媒を留去し、粗結晶を得た。これを酢酸エチル(50部)+n-ヘキサン(50部)の混合溶媒で洗浄し、7-メトキシ-5-オキソー2、3、4、5-テトラヒドロ-1、4-ベンゾチアゼピン(3.2g)を得た。

mp 164. 0~166. 0℃

IR, CHC13 (cm⁻¹):3350,1645,1450.

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃, 100MH_z) δ :

2. $93\sim3$. 14(2H, m), $3. 24\sim3$. 48(2H, m), 6. 92 (1H, dd, J=2. 9Hz, 8. 5Hz), 7. 17(1H, br s), 7. 23(1H, d, J=2. 9Hz) 7. 41(1H, d, J=8. 5Hz).

 $FD-MS (m/z) : 209 (M^{+})_{o}$

調製例6

テトラヒドロフラン(150m1)に水素化アルミニウムリチウム(2.73g)および前述の7-メトキシ-5-オキソ-2.3, 4.5-テトラヒドロ-1, 4-ベンゾチアゼピン(5.0g)を氷冷下に加え、3時間加熱還流した。過剰の硫酸ナトリウム・10水和物を加えた後、セライト濾過した。濾液を濃縮し、7-メトキシ-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1, 4-ベンゾチアゼピン(4.4g)を得た。

IR, CHCl₃ (cm⁻¹):1240,1050.

¹H-NMR (CDC1₃, 100MH₂) δ:

2. $62\sim2$. 88(2H,m), 3. $27\sim3$. 58(2H,m), 3. 7 9(3H,s), 4. 09(2H,s), 6. $59\sim7$. 00(2H,m), 7. 46(1H,d,J=8. 5Hz).

 $FD-MS (m/z) : 195 (M^{+})$

<薬理試験>

試験方法(1)

体重 $300\sim380$ gの雄性ラットから心臓を摘出し、80cm水柱圧にてランゲンドルフ式に灌流した。灌流液には、11mMグルコースを含むクレブスーヘンゼライト・バイカーボネート(KrebsーHenseleit bicarbonate)液(37^{\mathbb{C}}、pH7. 4)を95% O_2 +5% CO_2 混合ガスで酸素化して用いた。なお心臓は330beats/minで、電気刺激することにより、強制的に拍動させた。10分間安定化させたところで、被検薬剤の使用量を溶解したカルシウムセッティング用 O_5 . 5mMカルシウムを含むクレブス・

ヘンゼライト溶液で、10分間灌流後、トリガー薬剤として、0.1mgアドレナリンを含む0.5ml水溶液を灌流液中に注入し、更に、その1分後に10mgカフェインを含む1ml水溶液を注入し、その2分後に心臓を取り出しホルマリン溶液の中に入れた。取り外した心臓は、ホルマリン固定後、約3mm間隔で、水平方向に切断した。切断した各ブロックを型の如くに脱水、脱脂、パラフィン包埋し、厚さ、 $3\sim4$ μ mで切断し、ハンデンハイン鉄へマトキシリン染色法にて染色し、組織標本を作成した。光顕下、心筋の壊死の程度により5段階評価(一、土、+、++、+++)を行ない、(一)、(土)、即ち、心筋壊死の左心室断面積に対する割合が5%以下の場合を、心筋壊死抑制作用有りとした。試験方法(2)

体重300~380gの雄性ラットから心臓を摘出し、80cm水柱圧にて、ランゲンドルフ式に試験方法(1)と同条件で灌流した。左心室内にラテックス製バルーンを挿入することにより左心室内圧を測定し、その拍動から心拍数も記録した。試験は、心機能が安定したところで、被検化合物を含んだ灌流液で10分間灌流し、心機能の変化を記録した。心機能は、心拍数(HR)×左心室内圧(LVP)の値を指標に評価した。

試験結果

11 KA 11 A Adm	濃度	例数	心筋壊死	心機能に対する作用** (HR×LVP、コン
被験化合物	(M)		の程度*	トロール=100%)
生理食塩水		11	+~++	100.2 ± 5.4
塩酸ジルチアゼム	10-6	3	+~++	35.9 ± 9.8
塩酸ジルチアゼム	10-5	5	±	10. 4 ± 5 . 2
化合物(イ)	10-6	3	-~±	101. 1 ± 2.5
化合物(口)	10-6	3	-~±	92. 3 ± 7.2
化合物(ハ)・	10-6	3	-~±	96. 5 ± 3 . 8
化合物(二)	10-6	3	-~±	96. 0 ± 5.4

整理書

*試験方法(1) **試験方法(2)

上記試験(1)の結果から明らかなように、化合物(イ)~(二)はいずれも

塩酸ジルチアゼム(商品名ヘルベッサー)と比べて明らかに心筋組織の壊死を抑制する作用が強かった。更に化合物(イ)~(二)は、試験(2)の結果から明らかな様に、心筋組織の壊死を抑制する用量でも心機能に対する影響が少なかった。以上より、化合物(イ)~(二)は心筋壊死を抑制する心筋保護剤の有効成分として、急性心筋梗塞の予防ないし再発予防のための薬剤分野において心機能を抑制することなしに目的の薬理作用を発揮できる有効な物質である。

請求の範囲

1. 次式[I]

$$\mathbb{R}^{\mathbb{N}} \xrightarrow{\mathbb{N}} \mathbb{N} \longrightarrow \mathbb{N}^{\mathbb{N}} \mathbb{N}$$

[式中、各置換基は下記の通り定義されるものである。

Rは、Hまたは炭素数1~3の低級アルコキシ基を表わす。

Xは、OまたはH₂を表わす。

nは、1または2を表わす。

 R^1 は、水素原子、置換フェニル基(ここで置換基はOHまたは炭素数 $1\sim3$ の低級アルコキシ基である)、

炭素数1~3の低級アルコキシ基または

(ここで R^2 は、炭素数 $1\sim3$ のTシル基である)を表わす。

phは、フェニル基を表わす。〕

で示される1. 4-ベンゾチアゼピン誘導体またはその薬学的に許容しうる塩。

2. 次式 [I]

$$\mathbb{R}^{\mathbb{N}} \stackrel{\mathbb{N}^{1}}{\longrightarrow} \mathbb{N}^{\mathbb{N}} \longrightarrow \mathbb{N}^{\mathbb{N}}$$
 (1)

〔式中、各置換基は下記の通り定義されるものである。

Rは、Hまたは炭素数1~3の低級アルコキシ基を表わす。

Xは、OまたはH2を表わす。

nは、1または2を表わす。

 R^1 は、水素原子、置換フェニル基(ここで置換基はOHまたは炭素数 $1\sim3$ の低級アルコキシ基である)、

炭素数1~3の低級アルコキシ基または

(ここでR²は、炭素数1~3のアシル基である)を表わす。

phは、フェニル基を表わす。〕

で示される1、4 ーベンゾチアゼピン誘導体またはその薬学的に許容しうる塩の 1種又は2種以上を有効成分として含むことを特徴とする心筋壊死の予防薬剤。

3. 次式[I]

[式中、各置換基は下記の通り定義されるものである。

Rは、Hまたは炭素数1~3の低級アルコキシ基を表わす。

Xは、OまたはH₂を表わす。

nは、1または2を表わす。

 R^1 は、水素原子、置換フェニル基(ここで置換基はOHまたは炭素数 $1\sim3$ の低級アルコキシ基である)、

炭素数1~3の低級アルコキシ基または

$$R^{2N} \underbrace{\qquad \qquad \qquad }_{N}$$

(ここで R^2 は、炭素数 $1\sim3$ のアシル基である)を表わす。

phは、フェニル基を表わす。〕

で示される1、4-ベンゾチアゼピン誘導体またはその薬学的に許容しうる塩の 1種又は2種以上を有効成分として含むことを特徴とする急性心筋梗塞の予防薬 剤。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/JP91/01804

1 CLASSIFICATIO	M OF CUDIECT MATTER (it course) also	International Application No PCT	75791/01804	
	ON OF SUBJECT MATTER (if several classification (IPC) or to both Na		 	
Int. Cl ⁵	C07D417/06, C07D417		31K31/55	
II. FIELDS SEARC	HED			
	Minimum Docum	entation Searched 7		
Classification System		Classification Symbols		
IPC C07D417/06, C07D417/14, C07D281/10, A61K31/55				
	Documentation Searched other to the Extent that such Document	than Minimum Documentation is are included in the Fields Searched		
III. DOCUMENTS	ONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category • Citat	ion of Document, 11 with Indication, where ap	propriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13	
	nical Abstracts, Vol. 38) Abstract No. 9719		1-3	
	nical Abstracts, Vol. 8) Abstract No. 8728		1-3	
May & JE	A, 107930 (ROBINS A 19, 1984 (09. 05. 84) P, A, 59-93066 & PT, A C, A, 8304506 & AU, A	A, 77432	1-3	
Febr	A, 3794639 (SQUIBB R ruary 26, 1974 (26. 02 I, A, 691215 & DE, A,	2. 74),	1-3	
Apri	A, 8303297 (ROBINS A 1 24, 1984 (24. 04. 8 7, A, 59-93047 & DK, A	34),	1-3	
	·			
*Special categories of cited documents: 10 "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed				
Date of the Actual Cor	mpletion of the International Search	Data of Mailing of this International St	arch Panor	
	1992 (03. 03. 92)	Date of Mailing of this International Se		
International Searching	Authority	Signature of Authorized Officer		
Japanese	Patent Office			

			ERUMETICI/JI'S	1/01004
I. 発	明の属する分	野の分類		
国際特許	午分類(IPC)	Int. CL		
		-	C07D417/14,	
ļ		C07D281/10.		•
Ⅱ.国	際調査を行っ	た分野		
		調査を行っ	た最小限資料	
分類	体系	分	類 記 号	
I	PC	C07D417/06.	C07D417/14.	
		C07D281/10.	A61K31/55	
-				
		最小限資料以外の資	料で調査を行ったもの	
	連する技術に	関する文献		
引用文献の ※ カテゴリー	引用文	献名 及び一部の箇所が関連する	ときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
A	Chemi	cal Abstracts , 第	111巻,第11号。	1 - 3
	(198	8) 类的省号9719	4 n	
A		cal Abstracts . 第		1 - 3
	(196	18) 要約番号8728!	5 x	
A	1		NS A H Co Inc.),	1 - 3
		1984(09.05.		
		A,59-93066&P		
	any.	A,8304506&AU	.A,8319369	
A	TIC A	.,3794639(8QU	IDD D & CONC	1 - 3
A	INC.		IBB E & SUNS	1 - 3
		/。 3月. 1974(26. 02)	7.4.)	
	•	A.691215&DE.		
		A, 001010402.	4,1030030	
# 引用文	「献のカテゴ!)	「T」国際出願日又は優先日の後に公表さ	れた文献でホーナ山
「A」特化	関連のある文献	状ではなく、一般的技術水準を示すもの	顧と矛盾するものではなく、発明の	
:E 」先行	文献ではあるが 塩土選択経済	が、国際出願日以後に公表されたもの を提起する文献又は他の文献の発行日	のために引用するもの	
・こ」を尤	マエボに乗送する くは他の特別が	と逆起する文献文は他の文献の発行日 は理由を確立するために引用する文献	「X」特に関連のある文献であって、当記 規性又は進歩性がないと考えられる	
(理	由を付す)		「Y」特に関連のある文献であって、当該	
「O」口頭	による関示。他 出願日的でし	使用、展示等に	文献との、当業者にとって自明であ	る組合せによって進
	田畑日削で、こ 後に公表された		歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリーの文献	
IV. 12			1-21-7 - 77 - 77 C) - WXW	
	タストトロ		1	
国際調金を	完了した日	0.2 0.0	国際調査報告の発送日	02.00
	U 3	. 03. 92	24	.03.92
国際調査機	與		権限のある職員	4 C 9 0 5 1
8	本国特許	庁 (ISA/JP)	 特許庁審査官	
	·· •·	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	佐 伯	とも子
				14/

第2~	ージから続く情報
	1
l	(皿機の疣き)
A	NO.A.8303297 (ROBINS A H Co INC) 1-3
	24.4月.1984(24.04.84),
}	&JP,A,59-93047&DK,A,8304506
į	
ľ	
•	
<u>'`.</u>	一部の請求の範囲について国際調査を行わないときの意見
次の請	「求の範囲については特許協力条約に基づく国際出願等に関する法律第8条第3項の規定によりこの国際
	を作成しない。その理由は、次のとおりである。
l .	
1	請求の範囲は、国際調査をすることを要しない事項を内容とするものである。
	•
	The state of the s
2	請求の範囲は、有効な国際調査をすることができる程度にまで所定の要件を満たしていな
	い国際出願の部分に係るものである。
	・ 一 ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・
3	請求の範囲は、従属請求の範囲でありかつ PCT 規則 6.4(a)第2文の規定に従って起草され
	ていたい。
VI.	発明の単一性の要件を満たしていないときの意見
(4-)- (F)	べるようにこの国際出願には二以上の発明が含まれている。
5,40,0	Control of the contro
	·
	-
	a company constraints that the second of the
	追加して納付すべき手数料が指定した期間内に納付されたので、この国際調査報告は、国際出願のすべ
	ての調査可能な請求の範囲について作成した。
	追加して納付すべき手数料が指定した期間内に一部分しか納付されなかったので、この国際調査報告は、
	手数料の納付があった発明に係る次の請求の範囲について作成した。
	請求の範囲
3.	追加して納付すべき手数料が指定した期間内に納付されなかったので、この国際調査報告は、請求の範
•••	囲に最初に記載された発明に係る次の請求の範囲について作成した。
	請求の範囲
4	追加して納付すべき手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査するこ
3 ·	とができたので、追加して納付すべき手数料の納付を命じなかった。
浪加手	数料異議の申立てに関する注意
	追加して納付すべき手数料の納付と同時に、追加手数料異議の中立てがされた。
	追加して納付すべき手数料の納付に際し、追加手数料異議の申立てがされなかった。

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS	X	2*
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR S	SIDES	•
☐ FADED TEXT OR DRAWING		
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRA	AWING	
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES		
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTO	OGRAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	•	
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCU	MENT	
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMIT	TED ARE POOR QUALITY	
OTHER:		

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.